

(12) DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIÉE EN VERTU DU TRAITÉ DE COOPÉRATION
EN MATIÈRE DE BREVETS (PCT)

(19) Organisation Mondiale de la Propriété
Intellectuelle
Bureau international



(43) Date de la publication internationale
24 avril 2003 (24.04.2003)

PCT

(10) Numéro de publication internationale
WO 03/033466 A1

(51) Classification internationale des brevets⁷ :
C07D 211/70, 401/04, A61K 31/444, A61P 29/00

(74) Mandataire : **VARADY, Peter**; Sanofi-Synthelabo, 174, avenue de France, F-75013 Paris (FR).

(21) Numéro de la demande internationale :
PCT/FR02/03508

(81) États désignés (*national*) : AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, OM, PH, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.

(22) Date de dépôt international :
14 octobre 2002 (14.10.2002)

(25) Langue de dépôt : français

(26) Langue de publication : français

(84) États désignés (*régional*) : brevet ARIPO (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), brevet eurasien (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), brevet européen (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, SK, TR), brevet OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

(30) Données relatives à la priorité :
01/13469 18 octobre 2001 (18.10.2001) FR

(71) Déposant (*pour tous les États désignés sauf US*) :
SANOFI-SYNTHELABO [FR/FR]; 174, avenue de France, F-75013 Paris (FR).

Publiée :

- avec rapport de recherche internationale
- avant l'expiration du délai prévu pour la modification des revendications, sera republiée si des modifications sont reçues

(72) Inventeurs; et

(75) Inventeurs/Déposants (*pour US seulement*) : **BARONI, Marco** [IT/IT]; Via Umberto I n°9, I-20010 Vanzago (IT). **BOURRIE, Bernard** [FR/FR]; 138, rue des Kermes, F-34980 Saint Gely du Fesc (FR). **CARDAMONE, Rosanna** [IT/IT]; Via al Roccio, 5C, I-22100 Como (IT). **CASELLAS, Pierre** [FR/FR]; 10, rue Carl-van-Linné, F-34000 Montpellier (FR).

En ce qui concerne les codes à deux lettres et autres abréviations, se référer aux "Notes explicatives relatives aux codes et abréviations" figurant au début de chaque numéro ordinaire de la Gazette du PCT.

(54) Title: ARALKYL-TETRAHYDRO-PYRIDINES, THEIR PREPARATION AND PHARMACEUTICAL COMPOSITIONS CONTAINING SAME

(54) Titre : ARALKYL-TETRAHYDRO-PYRIDINES, LEUR PREPARATION ET COMPOSITIONS PHARMACEUTIQUES LES CONTENANT

(57) Abstract: The invention concerns compounds of formula (I), wherein: X represents N or CH; R₁ represents a hydrogen or halogen atom of a CF₃ group; n is an integer from 1 to 5; A represents a partly saturated bicyclic or tricyclic carbon compound, as well as their salts or solvates, their N-oxides, pharmaceutical compositions containing them, a method for preparing them and synthesis intermediates in said method.

(57) Abrégé : La présente invention concerne des composés de formule (I), dans laquelle X représente N ou CH; R₁ représente un atome d'hydrogène ou d'halogène ou un groupe CF₃; n est un entier de 1 à 5; A représente un bi- ou tri-cycle carbonné partiellement saturé, ainsi que leurs sels ou solvates, leurs N-oxydes, les compositions pharmaceutiques les contenant, un procédé pour leur préparation et des intermédiaires de synthèse dans ce procédé.



WO 03/033466 A1

"Aralkyl-tétrahydro-pyridines, leur préparation et compositions pharmaceutiques les contenant"

La présente invention concerne de nouvelles aralkyl-tétrahydro-pyridines, les compositions pharmaceutiques les contenant, un procédé pour leur préparation et des intermédiaires de synthèse dans ce procédé.

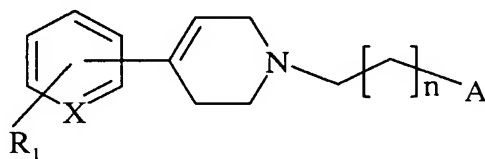
EP 0 458 697 décrit des dérivés de la naphtylalkyl-tétrahydro-pyridine ayant une activité modulatrice de la motricité intestinale.

Bourrié et al. (Proc. Natl. Acad. Sci. 1999, 96(22):12855-12859) ont décrit l'activité d'un composé dénommé SR 57746 (1-(2-napht-2-yléthyl)-4-(3-trifluorométhyl)-1,2,3,6-tétrahydropyridine) dans un modèle d'encéphalomyélite auto-immune expérimentale (EAE) et dans la modulation du TNF-alpha (de l'anglais Tumour Necrosis Factor).

Il a été maintenant trouvé que certaines tétrahydro-pyridines, substituées par un radical aralkyle partiellement saturé, possèdent une puissante activité vis-à-vis de la modulation du TNF-alpha.

Le TNF-alpha est une cytokine qui a récemment suscité de l'intérêt en tant que médiateur de l'immunité, de l'inflammation, de la prolifération cellulaire, de la fibrose etc. Ce médiateur est copieusement présent dans le tissu synovial enflammé et exerce un rôle important dans la pathogenèse de l'auto-immunité (Annu. Rep. Med. Chem., 1997, 32:241-250).

Ainsi, la présente invention concerne, selon un de ses aspects, des aralkyl-tétrahydro-pyridines de formule (I):



(I)

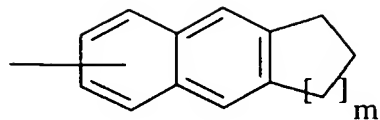
dans laquelle

X représente N ou CH;

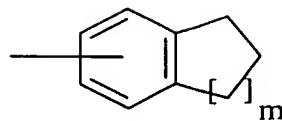
R₁ représente un atome d'hydrogène ou d'halogène ou un groupe CF₃;

n est un entier de 1 à 5 ;

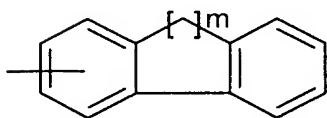
A représente un groupe de formule de (a) à (d):



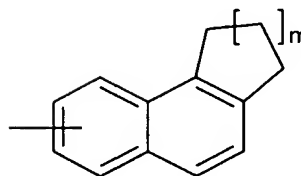
(a)



(b)



(c)



(d)

dans lesquelles m est 1 ou 2 ;

ainsi que leurs sels ou solvates et leurs N-oxydes.

Dans la présente description, le terme “halogène” désigne un atome choisi parmi le chlore, le brome, le iode et le fluor.

Des composés préférés sont ceux où n est 1.

D'autres composés préférés sont ceux où R_1 est un groupe CF_3 .

D'autres composés préférés sont ceux où X est CH et R_1 est dans la position 3 du benzène.

D'autres composés préférés sont ceux où X est CH et R_1 est un groupe CF_3 .

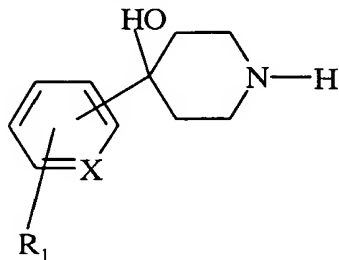
D'autres composés préférés sont ceux où X est N et la pyridine est substituée dans les positions 2,6.

Les sels des composés de formule (I) selon la présente invention comprennent aussi bien les sels d'addition avec des acides minéraux ou organiques pharmaceutiquement acceptables tels que le chlorhydrate, le bromhydrate, le sulfate, l'hydrogénosulfate, le dihydrogénophosphate, le citrate, le maléate, le tartrate, le fumarate, le gluconate, le méthanesulfonate, le 2-naphtalènesulfonate, etc., que les sels d'addition qui permettent une séparation ou une cristallisation convenable des composés de formule (I), tels que le picrate, l'oxalate ou les sels d'addition avec des acides optiquement actifs, par exemple les acides camphosulfoniques et les acides mandéliques ou mandéliques substitués.

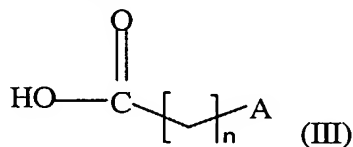
Selon la présente invention, les composés de formule (I) peuvent exister comme dérivés N-oxydes, notamment ils peuvent porter un groupe N-oxyde sur la tétrahydro-pyridine.

Les composés de formule (I) peuvent être synthétisés par un procédé qui prévoit

(a) de faire réagir le composé de formule (II):

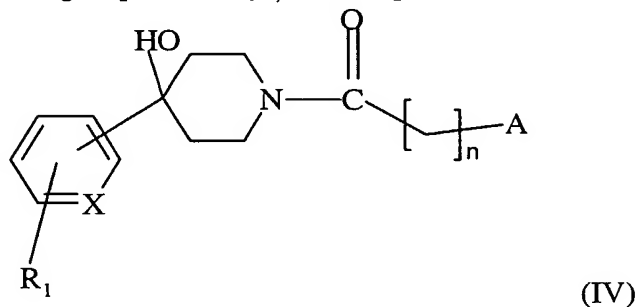


dans laquelle R_1 est défini comme précédemment, avec l'acide de formule (III) ou un de ses dérivés fonctionnels:

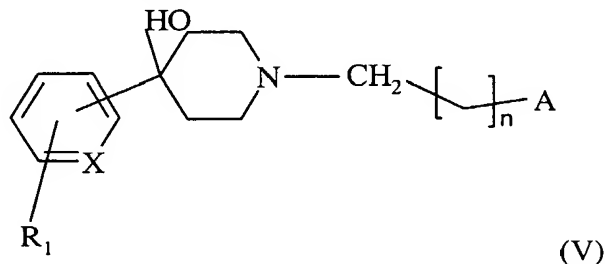


dans laquelle n et A sont tels que définis ci-dessus,

(b) de réduire le groupe carbonyle du composé de formule (IV) ainsi obtenu:



(c) de déshydrater le pipéridinol intermédiaire de formule (V) ainsi obtenu



(d) d'isoler le composé de formule (I) ainsi obtenu et, éventuellement le transformer en l'un de ses sels ou solvates ou dans ses dérivés N-oxyde.

La réaction de l'étape (a) peut être convenablement conduite dans un solvant organique à une température comprise entre -10°C et la température de reflux du mélange réactionnel.

5 Il peut être préférable de réaliser la réaction à froid lorsqu'elle est exothermique, comme dans le cas où on utilise le chlorure en tant que dérivé fonctionnel de l'acide de formule (III).

Comme composé de formule (III), on peut utiliser soit l'acide libre, éventuellement activé (par exemple avec le BOP, à savoir le
10 tri(diméthylamino)benzotriazol-1-yloxyphosphonium hexafluorophosphate), soit l'un de ses dérivés fonctionnels tel que, par exemple, un anhydride, un anhydride mixte, un ester actif ou un halogénure d'acide, le bromure de préférence. Parmi les esters actifs, l'ester de p-nitrophényle est particulièrement préféré, mais les esters de méthoxyphényle, de trityle, de benzhydryle et
15 similaires sont également convenables.

Comme solvant de réaction, on utilise de préférence un solvant halogéné tel que le chlorure de méthylène, le dichloroéthane, le 1,1,1-trichloroéthane, le chloroforme et similaires, mais aussi d'autres solvants organiques compatibles avec les réactifs employés, par exemple le dioxane, le tétrahydrofurane ou un
20 hydrocarbure tel que l'hexane, peuvent être également employés.

La réaction peut être convenablement conduite en présence d'un accepteur de protons, par exemple d'un carbonate alcalin ou d'une amine tertiaire telle que la triéthylamine.

La réduction de l'étape (b) peut être convenablement réalisée par des agents
25 de réduction appropriés tels que les complexes du borane, par exemple le - diméthylsulfure de borane ($[\text{CH}_3]_2\text{S}-\text{BH}_3$), les hydrures d'aluminium ou un hydruire complexe de lithium et d'aluminium dans un solvant organique inerte à une température comprise entre 0°C et la température de reflux du mélange réactionnel, selon les techniques usuelles.

30 Par "solvant organique inerte" on entend un solvant qui n'interfère pas avec la réaction. De tels solvants sont par exemple les éthers, tel que l'éther diéthylique, le tétrahydrofurane (THF), le dioxane ou le 1,2-diméthoxyéthane.

Selon un mode opérationnel préférentiel, on opère avec le diméthylsulfure de borane utilisé en excès par rapport au composé (II) de départ, à la
35 température de reflux éventuellement sous atmosphère inerte. La réduction est normalement terminée après quelques heures.

La déshydratation de l'étape (c) est aisément conduite par exemple en utilisant un mélange acide acétique/acide sulfurique, à une température comprise entre la température ambiante et la température de reflux du solvant utilisé.

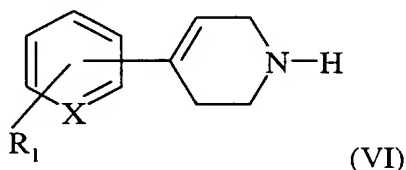
Selon une méthode préférée la réaction de l'étape (c) est conduite dans un mélange acide acétique/acide sulfurique dans un rapport de 3/1 en volume, en chauffant à la température d'environ 80-100°C pendant 1 à 3 heures.

Le composé voulu est isolé selon les techniques conventionnelles sous forme de base libre ou d'un de ses sels. La base libre peut être transformée dans un de ses sels par simple salification dans un solvant organique tel qu'un alcool, de préférence l'éthanol ou le 2-propanol, un éther comme le 1,2-diméthoxyéthane, l'acétate d'éthyle, l'acétone ou un hydrocarbure comme l'hexane.

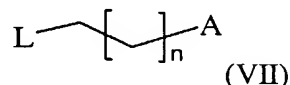
Le composé de formule (I) obtenu est éventuellement transformé en un de ses dérivés N-oxyde.

Les composés de formule (I) portant un groupe N-oxyde sur l'atome d'azote de la tétrahydro-pyridine peuvent être préparés par oxydation du composé de formule (I) correspondant. Dans ce cas, le composé de formule (I) est soumis à une réaction d'oxydation selon les méthodes conventionnelles, par exemple à une réaction avec de l'acide m-chloro-perbenzoïque dans un solvant convenable et isolé selon les techniques usuelles bien connues à l'homme du métier.

Les composés de formule (I) peuvent également être préparés par une réaction de condensation à partir d'une tétrahydropyridine de formule (VI):



dans laquelle X et R₁ sont tels que définis ci-dessus, avec un composé de formule (VII):



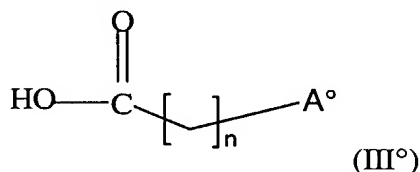
dans laquelle n et A sont tels que définis précédemment, et L est un groupe partant, isolement du composé de formule (I) ainsi obtenu et transformation éventuelle en un de ses sels ou solvates.

Comme groupe partant « L » on peut par exemple utiliser un groupe halogène, ou tout autre groupe apte à la condensation avec le composé de formule (VI).

La réaction de condensation est conduite en mélangeant les composés de départ (VI) et (VII) dans un solvant organique tel qu'un alcool tel que par exemple le méthanol ou le butanol, en présence d'une base telle que par exemple des carbonate alcalins, à une température comprise entre la température ambiante et le reflux du solvant choisi, selon les méthodes conventionnelles.

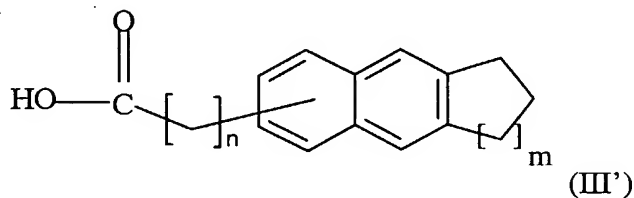
Les composés de départ de formule (II) sont connus ou bien ils peuvent être préparés de façon analogue aux composés connus.

Les composés de formule (III°)



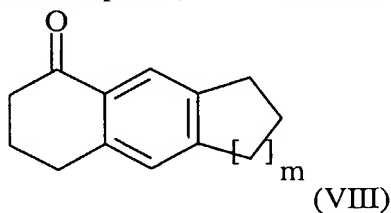
dans laquelle A° est un groupe de formule (a), (c) ou (d) comme définis ci-dessus, n est un entier de 1 à 5 et m est 1 ou 2, ainsi que ses sels ou solvates sont des composés nouveaux et constituent un aspect ultérieur de la présente invention.

Lorsque A est un groupe (a), ces nouveaux composés sont représentés par la formule (III')



où n et m sont tels que définis ci-dessus, et peuvent être synthétisés selon par un procédé qui prévoit:

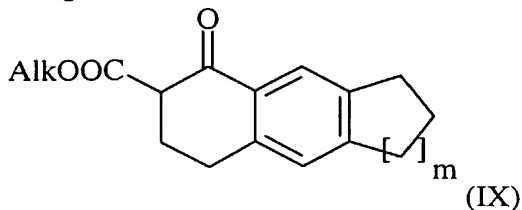
(i) de faire réagir le composé (VIII) ci-dessous



où m est 1 ou 2, avec un dialkylcarbonate en présence d'une base forte telle qu'un hydrure d'un métal alcalin,

- (ii) de faire réagir le composé de formule (IX) ainsi obtenu

5

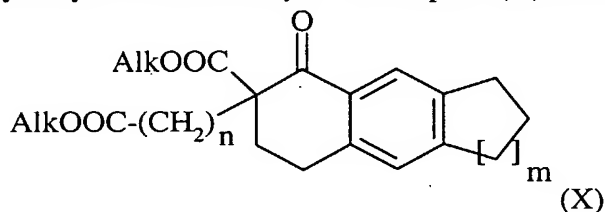


10

avec un dérivé Hal-(CH₂)_n-COOAlk dans laquelle n est tel que défini précédemment, Alk est un groupe alkyle et Hal est un atome d'halogène, en présence d'une base forte telle qu'un hydrure alcalin,

- (iii) d'hydrolyser et décarboxyler le composé (X) ainsi obtenu

15

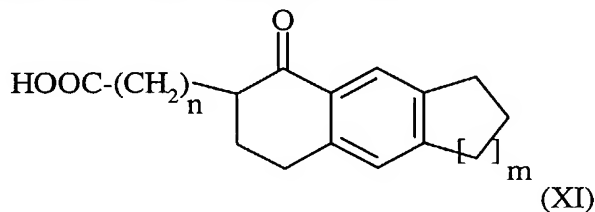


par chauffage en présence d'une base, telle que l'hydroxyde de sodium,

20

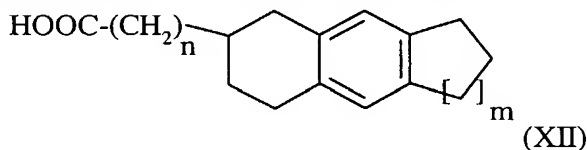
- (iv) de réduire la cétone de formule (XI) ainsi obtenue

25



- (v) d'aromatiser le composé de formule de formule (XII) ainsi obtenu

30

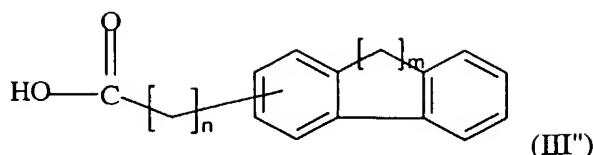


par exemple par oxydation avec du Pd/C à haute température, dans un solvant tel que la décane, en obtenant le composé de formule (III') qui est isolé selon les méthodes conventionnelles et éventuellement transformé en l'un de ses sels.

35

Lorsque A est un groupe (c), ces nouveaux composés sont représentés par la formule (III'')

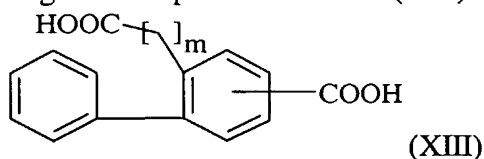
8



où n et m sont tels que définis ci-dessus.

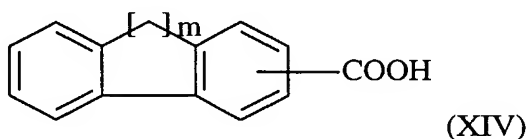
Lorsque n est 0, ces composés peuvent être synthétisés selon par un procédé qui prévoit:

(vi) de faire réagir le composé de formule (XIII)



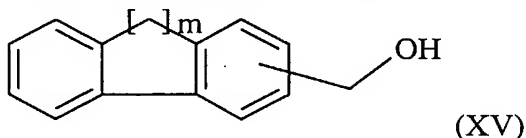
avec de l'acide polyphosphorique (PPA) et réduire le dérivé 9-oxo-fluorène ainsi obtenu en obtenant le composé de formule (III'') où n est 0; et, lorsque n est 1,

(vii) d'estérifier et réduire l'acide fluorèn-carboxylique (XIV) ainsi obtenu:



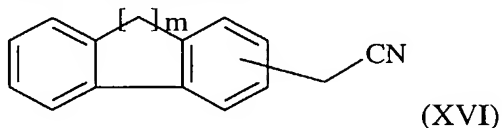
par exemple par réaction avec du méthanol en présence d'acide chlorhydrique suivie par réduction avec du LiAlH_4

(viii) de transformer l'alcool de formule (XV) ainsi obtenu



en cyano-dérivé, par exemple par préparation du chlorure correspondant et réaction avec du KCN;

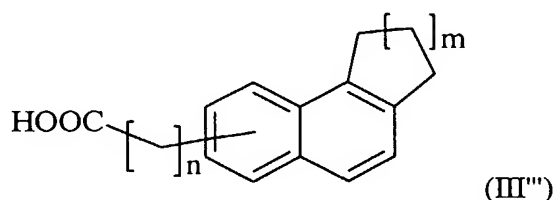
(ix) et d'hydrolyser ce dérivé cyano de formule (XVI)



par exemple en milieu acide, en obtenant le composé de formule (III'') où n est 1, qui est isolé selon les méthodes conventionnelles et éventuellement transformé en l'un de ses sels.

Si l'on souhaite préparer les composés de formule (III'') où n est >1 , il suffit de reproduire les passages (vii)-(ix), bien que d'autres procédés de synthèse connus peuvent être utilisés pour allonger la chaîne alkylique.

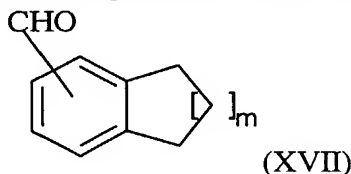
Lorsque A est un groupe (d), ces nouveaux composés sont représentés par la formule (III''')



où n et m sont tels que définis ci-dessus.

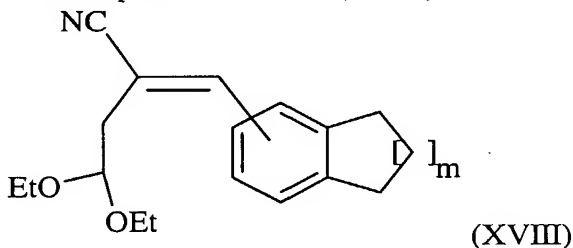
Les composés de formule (III''') où n est 0 ou 1, peuvent être synthétisés selon par un procédé qui prévoit:

- (x) de faire réagir le composé de formule (XVII)



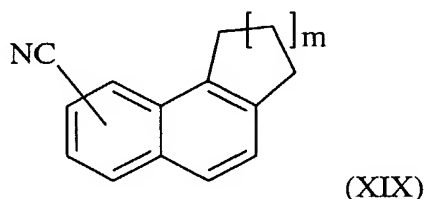
avec du (1-cyano-3,3-diéthoxy-propyl)-diéthylphosphonate;

- (xi) de cycliser le composé de formule (XVIII) ainsi obtenu:



par exemple en présence de SnCl_4 , et

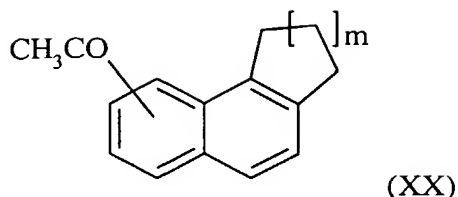
- (xii) soit d'hydrolyser le cyano dérivé de formule (XIX)



en obtenant le composé de formule (III''') où n est 0,

- (xiii) soit, lorsque n est 1, de transformer le dérivé de formule (XIX) en cétone de formule (XX)

10



par exemple par réaction de Grignard avec du CH_3MgI ; et

(xiv) de transformer la cétone (XX) en l'acide correspondant de formule (III''') où n est 1.

Si l'on souhaite préparer les composés de formule (III''') où n est >1 , il suffit de reproduire les passages (vii)-(ix) ci-dessus à partir de l'acide de formule (III''') tel qu'obtenu par le passage (xiv), ou d'utiliser d'autres procédés de synthèse connus pour allonger la chaîne alkylique.

Lorsque la cyclisation du passage (xi) est conduite à partir d'un bêta-aldéhyde, il est possible d'obtenir deux dérivés de formule (XIX), car la formation du noyau aromatique peut s'achever par cyclisation sur l'une des deux positions adjacentes. Dans ce cas, il convient de séparer les isomères ainsi formés, par exemple au moyen d'une chromatographie sur colonne de gel de silice, et de poursuivre en utilisant l'isomère souhaité.

Les réactions décrites ci-dessus sont, en général, bien connues à l'homme du métier. Des exemples en détail de tels procédés sont en tous cas rapportés dans la partie expérimentale.

Les composés de l'invention possèdent des propriétés intéressantes vis-à-vis de l'inhibition du $\text{TNF-}\alpha$.

Ces propriétés ont été mises en évidence à l'aide d'un test visant à mesurer l'effet de molécules sur la synthèse du $\text{TNF-}\alpha$ induite chez la souris Balb/c par du lipopolysaccharide (LPS) d'*Escherichia Coli* (055:B5, Sigma, St Louis, Mo).

Les produits à tester sont administrés par voie orale à des groupes de 5 souris Balb/c femelles (Charles River, France) âgées de 7 à 8 semaines. Une heure après, le LPS est administré par voie intraveineuse ($10\mu\text{g/souris}$). Le sang de chaque animal est prélevé 1,5 heure après l'administration du LPS. Les échantillons sont centrifugés, le plasma est récupéré et congelé à -80°C . Le $\text{TNF-}\alpha$ est mesuré à l'aide de kits commerciaux (R et D, Abingdon, UK).

Dans ce test, des composés représentatifs de l'invention se sont montrés très actifs, en inhibant la synthèse du $\text{TNF-}\alpha$ même à doses très faibles.

Grâce à cette activité et à leur faible toxicité, les composés de formule (I) et ses sels ou solvates peuvent bien être utilisés dans le traitement des maladies liées à des troubles immunitaires et inflammatoires ou comme analgésiques. Notamment les composés de formule (I) peuvent être utilisés pour traiter l'athérosclérose, les maladies auto-immunes, les maladies qui entraînent la démyélinisation des neurones (telles que la sclérose en plaques), l'asthme, l'arthrite rhumatoïde, les maladies fibrotiques, la fibrose idiopathique pulmonaire, la fibrose cystique, la glomérulonéphrite, la spondylite rhumatoïde, l'ostéoarthrite, la goutte, la résorption osseuse et cartilagineuse, l'ostéoporose, la maladie de Paget, le myélome multiple, l'uvéorétinite, les chocs septiques, la septicémie, les chocs endotoxiques, la réaction du greffon contre l'hôte, le rejet des greffes, le syndrome de détresse respiratoire de l'adulte, la silicose, l'asbestose, la sarcoïdose pulmonaire, la maladie de Crohn, la colite ulcéraire, la sclérose latérale amyotrophique, la maladie d'Alzheimer, la maladie de Parkinson, le lupus érythémateux disséminé, les chocs hémodynamiques, les pathologies ischémiques (infarctus myocardique, ischémie myocardique, vasospasme coronarien, angine de poitrine, insuffisance cardiaque, attaque cardiaque), les atteintes post ischémiques de reperfusion, la malaria, les infections mycobactériennes, la méningite, la lèpre, les infections virales (HIV, cytomegalovirus, virus de l'herpès), les infections opportunistes liées au Sida, la tuberculose, le psoriasis, la dermatose atopique et de contact, le diabète, la cachexie, le cancer, les dommages liés aux radiations.

Les composés de formule (I) et leurs sels et solvates pharmaceutiquement acceptables sont de préférence administrés par voie orale.

Dans les compositions pharmaceutiques de la présente invention par voie orale, le principe actif peut être administré sous formes unitaires d'administration, en mélange avec des supports pharmaceutiques classiques, aux animaux et aux êtres humains pour le traitement des affections susmentionnées. Les formes unitaires d'administration appropriées comprennent par exemple les comprimés éventuellement sécables, les gélules, les poudres, les granules et les solutions ou suspensions orales.

Lorsqu'on prépare une composition solide sous forme de comprimés, on mélange l'ingrédient actif principal avec un véhicule pharmaceutique tel que la gélatine, l'amidon, le lactose, le stéarate de magnésium, le talc, la gomme arabique ou analogues. On peut enrober les comprimés de saccharose ou

d'autres matières appropriées ou encore les traiter de telle sorte qu'ils aient une activité prolongée ou retardée et qu'ils libèrent d'une façon continue une quantité prédéterminée de principe actif.

5 On obtient une préparation en gélules en mélangeant l'ingrédient actif avec un diluant et en versant le mélange obtenu dans des gélules molles ou dures.

Une préparation sous forme de sirop ou d'elixir peut contenir l'ingrédient actif conjointement avec un édulcorant, acalorique de préférence, du méthylparaben et du propylparaben comme antiseptiques, ainsi qu'un agent
10 donnant du goût et un colorant approprié.

Les poudres ou les granules dispersibles dans l'eau peuvent contenir l'ingrédient actif en mélange avec des agents de dispersion ou des agents mouillants, ou des agents de mise en suspension, comme la polyvinylpyrrolidone, de même qu'avec des édulcorants ou des correcteurs du
15 goût.

Le principe actif peut être formulé également sous forme de microcapsules, éventuellement avec un ou plusieurs supports ou additifs.

Dans les compositions pharmaceutiques selon la présente invention, le principe actif peut être aussi sous forme de complexe d'inclusion dans des cyclodextrines, leurs éthers ou leurs esters.
20

La quantité de principe actif à administrer dépend comme toujours du degré d'avancement de la maladie ainsi que de l'âge et du poids du patient. Néanmoins, les doses unitaires comprennent généralement de 0,001 à 100 mg, mieux de 0,01 à 50 mg, de préférence de 0,1 à 20 mg de principe actif, avantagusement de 0,5 à 10 mg.
25

Selon un autre de ses aspects, la présente invention concerne une association comprenant un composé de formule (I) ou l'un de ses sels ou solvates pharmaceutiquement acceptables, et au moins un composé choisi parmi les agents immunosuppresseurs, tel que l'interféron bêta-1b; l'hormone
30 adrénocorticotrope; les glucocorticoïdes tels que la prédnisone ou la méthylprednisolone; les inhibiteurs de l'interleukine-1.

Plus particulièrement, l'invention concerne une association comprenant un composé de formule (I), ou l'un de ses sels ou solvates pharmaceutiquement acceptables et au moins un composé choisi parmi le roquinimex (1,2-dihydro-4-hydroxy-N,1-diméthyl-2-oxo-3-quinolinecarboxanilide), le myloran (produit
35 de la société Autoimmune contenant de la myéline bovine), l'antegren

(anticorps humain monoclonal des sociétés Elan/Athena Neurosciences) l'interféron bêta-1b recombinant.

5 D'autres associations possibles sont celles constituées par un composé de formule (I) ou l'un de ses sels ou solvates pharmaceutiquement acceptables et un bloqueur des canaux potassiques, tel que par exemple la fampridine (4-aminopyridine).

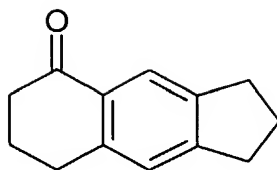
10 Selon un autre de ses aspects, l'invention concerne une méthode de traitement des maladies liées à des troubles immunitaires et inflammatoires ainsi que dans le traitement de la douleur, notamment l'athérosclérose, les maladies auto-immunes, les maladies qui entraînent la démyélinisation des neurones (telles que la sclérose en plaques), l'asthme, l'arthrite rhumatoïde, les maladies fibrotiques, la fibrose idiopathique pulmonaire, la fibrose cystique, la glumérulonéphrite, la spondylite rhumatoïde, l'ostéoarthrite, la goutte, la
15 résorption osseuse et cartilagineuse, l'ostéoporose, la maladie de Paget, le myélome multiple, l'uvéorétinite, les chocs septiques, la septicémie, les chocs endotoxiniques, la réaction du greffon contre l'hôte, le rejet des greffes, le syndrome de détresse respiratoire de l'adulte, la silicose, l'asbestose, la sarcoïdose pulmonaire, la maladie de Crohn, la colite ulcéraire, la sclérose latérale amyotrophique, la maladie d'Alzheimer, la maladie de Parkinson, le
20 lupus érythémateux disséminé, les chocs hémodynamiques, les pathologies ischémiques (infarctus myocardique, ischémie myocardique, vasospasme coronarien, angine de poitrine, insuffisance cardiaque, l'attaque cardiaque), les atteintes post ischémiques de reperfusion, la malaria, les infections mycobactériennes, la méningite, la lèpre, les infections virales (HIV, cytomegalovirus, virus de l'herpès), les infections opportunistes liées au Sida, la tuberculose, le psoriasis, la dermatose atopique et de contact, le diabète, la cachexie, le cancer, les dommages liés aux radiations, comprenant
25 l'administration d'un composé de formule (I) ou de l'un de ses sels ou solvates pharmaceutiquement acceptables, seul ou en association avec d'autres principes actifs.
30

Les exemples qui suivent illustrent l'invention.

PREPARATION 1

1,2,3,6,7,8-Hexahydro-5H-cyclopenta[b]naphthalène-5-one

14



5

10

15

20

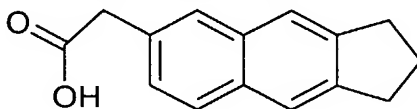
25

On refroidit à 0-5°C une suspension de 61 g (0,457 mole) de AlCl_3 anhydre dans 188 ml d'un mélange dichlorométhane/nitrométhane=8/1 et on y ajoute 22,15 g d'indane et, par portions, 22,5 g (0,225 mole) d'anhydride succinique. Après une heure à 0°C on verse dans un mélange eau/glace, on ajoute de l'acide chlorhydrique à 37% jusqu'à l'obtention d'une solution limpide. On extrait à l'acétate d'éthyle, on lave à l'eau on sèche la phase organique et on évapore le solvant sous pression réduite. On obtient un solide blanc qu'on dissout dans 500 ml de dioxane. On y ajoute 4,6 ml d'acide sulfurique à 98% dans 50 ml d'éthanol et 3,6 g de Pd/C à 10%. Après 5 heures en atmosphère d'hydrogène on filtre le catalyseur on évapore le solvant on reprend à l'eau et on extrait à l'acétate d'éthyle. On dissout le produit obtenu dans 20 ml de méthanol et on y ajoute 8 ml d'une solution aqueuse d'hydroxyde de sodium 1N et on agite à la température ambiante pendant deux heures. On évapore le solvant on ajoute de l'eau, on porte à pH acide et on extrait et on isole un solide blanc. On dissout 38,7 g de ce produit dans 1000 ml de chlorure de méthylène anhydre en atmosphère d'azote ; on refroidit à 0°C et on y ajoute avec précaution 47 g (0,225 mole) de PCl_3 , on agite à 0°C pendant deux heures et après on y ajoute lentement 121,8 g (0,467 mole) de SnCl_4 et après 10 minutes on laisse chauffer jusqu'à la température ambiante. Après deux heures à la température ambiante on verse dans un mélange eau/glace, on extrait au chlorure de méthylène et on isole une huile qui est ensuite purifiée par chromatographie sur colonne de gel de silice en éluant par un mélange cyclohexane/acétate d'éthyle = 8/2. On obtient 6,0 g du composé du titre.

PREPARATION 2

30

Acide 2,3-dihydro-1H-cyclopenta[b]naphtalèn-6-yl-acétique



35

En opérant en courant d'azote on mélange 3 g d'hydrure de sodium à 80% (0,075 mole) dans 845 ml de tétrahydrofurane et on y ajoute 0,7 g (0,0375 mole) du produit de la Préparation 1 dissout dans 45 ml de tétrahydrofurane.

Après 1 heure au reflux on ajoute 9 ml (0,075 mole) de diéthylcarbonate dans 45 ml de tétrahydrofurane et on laisse agiter au reflux pendant 5 heures. On refroidit le mélange on y ajoute une solution aqueuse saturée de chlorure d'ammonium, de l'eau jusqu'à dissolution complète et on extrait à l'acétate d'éthyle. On lave à l'eau on sèche la phase organique et on évapore le solvant sous pression réduite. On dissout l'huile obtenue dans 60 ml de tétrahydrofurane et on ajoute cette solution, à la température ambiante et en atmosphère d'azote, à une suspension d'hydruure de sodium à 80% (1,6 g ; 0,41 mole) dans 30 ml de tétrahydrofurane. On agite pendant 30 minutes on y ajoute 8,8 ml de bromoacétate d'éthyle (0,08 mole) et on agite à la température ambiante pendant 5 heures. On ajoute du chlorure d'ammonium et on extrait au chlorure de méthylène. On lave à l'eau on sèche la phase organique et on évapore le solvant sous pression réduite. On dissout l'huile ainsi obtenue dans 600 ml d'une solution hydroalcoolique d'hydroxyde de sodium 0,5 N (rapport EtOH/H₂O=2/1). On chauffe à environ 40°C jusqu'à la complète transformation du produit en son sel de sodium (formation d'un produit à la base dans l'essai de chromatographie sur couche mince en éluant par un mélange acétate d'éthyle/hexane=3/7. Après 8 heures environ, on évapore la moitié du solvant sous pression réduite, on acidifie avec 15 ml d'acide chlorhydrique 1 N et on chauffe à 50°C pendant 45 minutes environ. On extrait à l'acétate d'éthyle, on sèche la phase organique et on évapore le solvant sous pression réduite. On dissout le produit obtenu dans 60 ml d'acide acétique et on y ajoute 4,5 ml d'acide sulfurique à 98% dilué dans 9 ml d'acide acétique et 1 g de Pd/C à 10% ; ensuite on hydrogène pendant 8 heures. On évapore le solvant jusqu'à la moitié, on filtre le catalyseur on ajoute de l'eau et extrait à acétate d'éthyle, on sèche la phase organique et on évapore le solvant. On dissout le produit ainsi obtenu dans 100 ml de méthanol, on y ajoute 200 mg d'acide *para*-toluènesulfonique et on chauffe au reflux pendant 4 heures. On évapore partiellement le solvant on y ajoute 50 ml d'une solution aqueuse à 5% de bicarbonate de sodium on extrait à l'éther diéthylique on lave à l'eau et avec de la saumure. On sèche la phase organique, on évapore le solvant sous pression réduite. On dissout le produit ainsi obtenu dans de la décالية (20 ml), on y ajoute 1,4 g de Pd/C à 10% et on chauffe à 200°C pendant 48 heures. On filtre le catalyseur, on évapore le solvant et on purifie le brut de réaction par chromatographie sur colonne de gel de silice en éluant par un mélange

cyclohexane/acétate d'éthyle=9/1. On dissout 750 mg du produit ainsi obtenu dans 30 ml d'éthanol, on y ajoute 20 ml de NaOH 1N et on chauffe à 50°C pendant 4 heures. On évapore l'éthanol et on acidifie avec de l'HCl 1N. On obtient un solide blanc.

P.f. 185-188°C.

PREPARATION 3

5-(2-Bromoéthyl)-indane

On mélange 2 ml (0,016 mole) d'indane dans 33 ml de chlorure de méthylène et 1,6 ml (0,019 mole) de bromure de bromoacétyle à 0°C. On ajoute lentement 2,27 g (0,017 mole) d'AlCl₃ et on laisse revenir à la température ambiante et on agite pendant 2 heures. On verse le mélange dans de l'eau/glace et on extrait au chlorure de méthylène. On sèche la phase organique on filtre et on évapore le solvant sous pression réduite. On cristallise le brut de réaction dans de l'hexane. On sépare un solide blanc (P.f. 57,8-58,1°C) correspondant au produit d'acylation. On dissout 1,67 g (7 mmole) de ce produit dans 3,9 ml de triéthylsilane et 3,9 ml d'acide trifluoroacétique et on chauffe à 80°C pendant deux heures. On verse dans un mélange glace/NaOH et on extrait à l'acétate d'éthyle. On obtient le composé du titre.

PREPARATION 4

2-(2-Bromoéthyl)-5,6,7,8-tétrahydro-naphtalène

En opérant comme décrit dans la Préparation 3 mais en utilisant la tétraline au lieu de l'indane, on obtient le composé du titre.

PREPARATION 5

5-(3-Bromopropyl)-indane

En opérant comme décrit dans la préparation 3 mais en utilisant le bromure de bromopropionyle au lieu du bromure de bromoacétyle, on obtient le composé du titre.

PREPARATION 6

5-(3-Bromobutyl)-indane

En opérant comme décrit dans la préparation 3 mais en utilisant le bromure de bromobutanoyl au lieu du bromure de bromoacétyle, on obtient le composé du titre.

PREPARATION 7

2-(2-Bromoéthyl)-fluorène

En opérant comme décrit dans la Préparation 3 mais en utilisant le fluorène au lieu de l'indane, on obtient le composé du titre.

PREPARATION 8

5 **2-(2-Bromoéthyl)-9,10-dihydrophénanthrène**

En opérant comme décrit dans la Préparation 3 mais en utilisant le 9,10-dihydrophénanthrène au lieu de l'indane, on obtient le composé du titre.

PREPARATION 9

Acide 3-fluorènyl-acétique

10 **9a) Acide 9-oxo-fluorèn-3-yl-carboxylique**

On chauffe à 200°C un mélange de 0,45 g (0,00186 moles) d'acide 2,5-biphényl-dicarboxylique et 13,9 g d'acide polyphosphorique (PPA). Après une heure on refroidit à 100°C et on y ajoute de la glace jusqu'à obtenir un volume d'environ 100 ml. On filtre et on ajoute au précipité une solution de 0,5 g de NaOH dans 90 ml d'eau et on agite pendant une heure à 60°C. On acidifie avec de l'acide chlorhydrique et on extrait à l'acétate d'éthyle. On sèche la phase organique, on filtre et on évapore le solvant sous pression réduite. On obtient 0,31 g du produit du titre sous forme de solide marron clair.

15 **9b) Acide fluorèn-3-yl-carboxylique**

On dissout 0,27 g (0,0012 moles) du produit de l'étape précédente dans 2,5 ml de glycol éthylénique et on y ajoute 0,1 g de NaOH et 0,25 ml d'hydrazine à 98% (d=1,03). On chauffe au reflux pendant 1,5 heures on laisse revenir à la température ambiante, on ajoute 70 ml d'eau et on acidifie jusqu'à pH = 6 avec de l'acide chlorhydrique. On extrait avec de l'acétate d'éthyle, on sèche la phase organique, on filtre et on évapore le solvant sous pression réduite. On obtient ainsi 0,4 g du produit du titre sous forme de solide jaune.

25 **9c) Ester méthylique de l'acide fluorèn-3-yl-carboxylique**

On prépare l'ester du produit de l'étape précédente à l'aide du méthanol dans de l'acide chlorhydrique. On porte à pH basique la solution et on extrait à l'acétate d'éthyle en obtenant ainsi le produit du titre sous forme d'huile.

30 **9d) 3-Hydroxyméthyl-fluorène**

On refroidit à 0°C et sous courant d'azote un mélange de 0,68 g de LiAlH₄ dans 7 ml d'éther éthylique anhydre et on y ajoute goutte à goutte une solution de 3,4 g (0,0152) du produit de l'étape précédente dans 27 ml d'éther éthylique anhydre et on agite pendant une nuit. On ajoute donc un mélange eau/glace, on extrait à l'acétate d'éthyle, on sèche la phase organique, on filtre et on évapore

35

le solvant sous pression réduite. On obtient ainsi 3 g du produit brut qu'on purifie par chromatographie sur colonne de gel de silice en éluant par un mélange cyclohexane/acétate d'éthyle 7/3. On obtient ainsi 1,33 g du produit du titre sous forme de solide blanc.

9e) 3-Chlorométhyl-fluorène

On refroidit à 0°C une solution de 35 mg (0,178 mmoles) du produit de l'étape précédente dans 0,5 ml de chlorure de méthylène et on y ajoute goutte à goutte 0,13 ml de chlorure de thionyle (1,178 mmoles). On agite le mélange pendant trois heures à la température ambiante et on y ajoute un mélange d'eau et bicarbonate de sodium jusqu'à pH 8. On extrait au chlorure de méthylène on sèche la phase organique, on filtre et on évapore le solvant sous pression réduite. On obtient ainsi 20 mg du produit du titre sous forme d'huile jaune.

9f) 3-Cyanométhyl-fluorène

On dissout 1,3 g (0,00605 g) du produit de l'étape précédente dans 32 ml de DMSO et on y ajoute 0,44 g (0,00666 moles) de KCN. On chauffe à 80°C pendant 3 heures, on y ajoute un mélange eau/glacé et on extrait à l'acétate d'éthyle. On sèche la phase organique, on filtre et on évapore le solvant sous pression réduite. On purifie le produit brut par flash-chromatographie en éluant par un mélange cyclohexane/acétate d'éthyle 8/2. On obtient ainsi 250 mg du produit du titre.

9g) Acide 3-fluorényl-acétique

On hydrolyse le cyano dérivé de l'étape précédente à l'aide d'acide chlorhydrique 6N en chauffant au reflux. On ajoute un mélange eau/glacé et on extrait à l'acétate d'éthyle. On sèche la phase organique, on filtre et on évapore le solvant sous pression réduite. On obtient ainsi 0,22 g du produit du titre sous forme de solide.

P.f.: 166-168°C

PREPARATION 10

Acide 2,3-dihydro-1H-cyclopenta[a]naphtalène-8-yl-acétique

10a) 4,4-Diéthoxy-2-indan-4-yl-méthylène-butyronitrile

On refroidit à 0°C sous courant d'azote 0,23 g (0,0092 moles) de NaH à 60% dans 20 ml de THF anhydre et on y ajoute une solution de 2,26 g (0,0085 moles) d'ester diéthylique de l'acide (1-cyano-3,3-diéthoxy-propyl)-phosphonique dans 16 ml de THF. Après 30 minutes le mélange devient limpide et on y ajoute alors goutte à goutte une solution de 1,1 g (0,0075

moles) de 2,3-dihydro-1H-indèn-8-yl-benzaldéhyde dans 16 ml de THF. On agite pendant une heure à 0°C et on ajoute un mélange d'eau/glace. On extrait au chlorure de méthylène, on lave la phase organique avec une solution de NaOH/eau, on sèche la phase organique, on filtre et on évapore le solvant sous pression réduite. On obtient ainsi 2,49 g du produit brut sous forme d'huile orange qu'on purifie par flash-cromatographie en éluant par un mélange cyclohexane/acétate d'éthyle 95/5. On obtient ainsi le produit du titre.

10b) 8-Cyano-2,3-dihydro-1H-cyclopenta[a]naphtalène

On refroidit à 0°C un mélange de 0,56 g (0,0021 moles) du produit de l'étape précédente dans 14 ml de chlorure de méthylène et on y ajoute goutte à goutte 152 ml (0,0013 moles) de SnCl₄ (d 2,226). On agite à la température ambiante pendant 4 heures, on y ajoute donc du bicarbonate de sodium à 10% et on extrait au chlorure de méthylène. On sèche la phase organique, on filtre et on évapore le solvant sous pression réduite. On obtient ainsi 0,43 g du produit du titre sous forme de solide jaune clair.

10c) 8-Méthylcarbonyl-2,3-dihydro-1H-cyclopenta[a]naphtalène

On dissout 0,5 g (0,0025 moles) du produit de l'étape précédente dans 20 ml de toluène anhydre et on y ajoute, goutte à goutte et sous courant d'azote, 1,6 ml (0,005 moles) de iodure de méthylmagnésium 3M. On agite pendant une nuit à la température ambiante, et on y ajoute donc de l'eau et de l'acide chlorhydrique. On agite pendant 15 minutes, on porte à pH basique avec une solution de NaOH 5M et on extrait à l'acétate d'éthyle. On lave la phase organique, on la sèche, on filtre et on évapore le solvant sous pression réduite. On obtient ainsi 0,69 g du produit brut qu'on purifie par flash-cromatographie en éluant par un mélange hexane/éther diéthylique 95/5. On obtient ainsi 0,35 g du produit du titre.

10d) 8-(Morpholino-thiocarbonyl)-2,3-dihydro-1H-cyclopenta[a]naphtalène

On dissout 0,35 g (0,0016 moles) du produit de l'étape précédente dans 0,35 ml (0,0016 mmoles) de morpholine (d 0,999) et on y ajoute 0,54 g (0,0020) de soufre et un crystal d'acide para-toluèn-sulphonique (PTSA). On chauffe au reflux pendant 6 heures et on ajoute donc du méthanol. On agite à la température ambiante pendant une nuit. On élimine le solvant sous pression réduite et on obtient ainsi 2,5 g du produit brut qu'on purifie par flash-

cromatographie en éluant par un mélange cyclohexane/acétate d'éthyle 9/1. On obtient ainsi 0,16 g du produit du titre.

10e) Acide 2,3-dihydro-1H-cyclopenta[a]naphtalèn-8-yl-acétique

On dissout 0,16 g (0,0005 moles) du produit de l'étape précédente dans 7,6 ml d'une solution 1:1 de méthanol/eau et on y ajoute 0,02 g de NaOH solide. On chauffe au reflux pendant 6 heures, on élimine donc le solvant sous pression réduite, on reprend le résidu dans un mélange d'eau et acétate d'éthyle, on élimine la phase organique, on acidifie la phase aqueuse et on extrait au chlorure de méthylène. On sèche la phase organique, on filtre et on évapore le solvant sous pression réduite. On obtient ainsi 20 mg du produit du titre.

PREPARATION 11

Acide 5,6,7,8-tétrahydro-phénanthrèn-3-yl-acétique

En suivant le mode opératoire décrit dans la Préparation 10 mais en utilisant le 5,6,7,8-tétrahydro-naphtalèn-1-yl-benzaldéhyde au lieu du 2,3-dihydro-1H-indèn-7-yl-benzaldéhyde, on obtient le produit du titre.

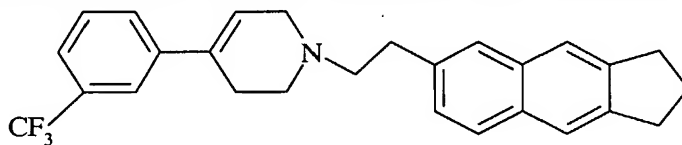
PREPARATION 12

Acide 5,6,7,8-tétrahydro-anthracèn-2-yl-acétique

En suivant le mode opératoire décrit dans la Préparation 10 mais en utilisant le 5,6,7,8-tétrahydro-naphtalèn-2-yl-benzaldéhyde au lieu du 2,3-dihydro-1H-indèn-7-yl-benzaldéhyde, on obtient le produit du titre.

EXEMPLE 1

1-[2-(2,3-Dihydro-1H-cyclopenta[b]naphtalèn-6-yl)-éthyl]-4-[3-trifluorométhyl-phényl]-1,2,3,6-tétrahydro-pyridine et son chlorhydrate



1a) 1-[4-Hydroxy-4-(3-trifluorométhyl-phényl)-1-pipéridinyl]-2-(2,3-dihydro-1H-cyclopenta[b]naphtalèn-6-yl)-1-éthanone

On dissout en atmosphère d'azote 400 mg (1,76 mole) du produit de la Préparation 2 dans 10 ml de chlorure de méthylène anhydre et on y ajoute 430 mg (1,76 mole) de 4-hydroxy-4-(3-trifluorométhyl-phényl)pipéridine, 0,79 g (1,76 mole) de BOP, 0,73 ml de triéthylamine et on agite à la température ambiante pendant 3 heures. On ajoute 40 ml d'acétate d'éthyle, on lave avec une solution d'acide chlorhydrique 1N, après avec une solution 1N d'hydroxyde de sodium et ensuite à l'eau. On sèche la phase organique sur du sulfate de sodium

et on évapore le solvant. On obtient 0,8 g du composé du titre sous forme d'huile.

1b) 1-[2-(2,3-Dihydro-1H-cyclopenta[b]naphtalèn-6-yl)-éthyl]-4-hydroxy-4-(3-trifluoro-méthyl-phényl)-pipéridine

On dissout dans 7 ml de THF anhydre le produit obtenu par l'exemple 1a, on chauffe au reflux et y on ajoute 0,5 ml de diméthylsulfure de borane et on chauffe au reflux pendant 4 heures. On refroidit jusqu'à 0-5°C et on y ajoute avec précaution 7 ml de méthanol. Après 5 minutes on chauffe au reflux pendant 30 minutes, on évapore le solvant, on reprend le résidu dans le mélange eau/ammoniac=1/1, on extrait à l'acétate d'éthyle, on sépare les deux phases et on lave la phase organique à l'eau. On sèche sur du sulfate de sodium et on évapore le solvant sous pression réduite. On purifie le brut cristallisation dans de l'éther 2-propylique. On obtient 0,37 g du produit du titre.

P.f. 154-156° C.

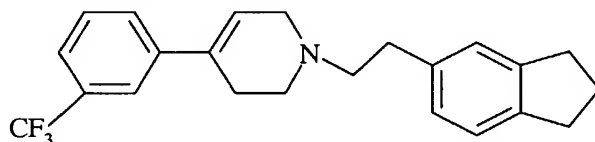
1c) 1-[2-(2,3-Dihydro-1H-cyclopenta[b]naphtalèn-6-yl)-éthyl]-(4-(3-trifluorométhyl-phényl)-1,2,3,6-tétrahydro-pyridine et son chlorhydrate

On dissout 350 mg (0,8 mmole) du produit de l'étape précédente dans 10 ml d'acide acétique, on y ajoute 1 ml d'acide sulfurique à 96% et on chauffe à 80°C pendant 2 heures. On refroidit, on ajoute de l' NH_4OH concentré et on extrait à l'acétate d'éthyle. On lave à l'eau, on sèche et on évapore sous pression réduite. On obtient le composé du titre. On prépare le chlorhydrate à l'aide d'une solution de 2-propanol saturé en acide chlorhydrique.

P.f. (chlorhydrate) 264-266°C.

EXEMPLE 2

1-[2-(2,3-Dihydro-1H-indèn-5-yl)-éthyl]-4-[3-trifluorométhyl-phényl]-1,2,3,6-tétrahydro-pyridine et son chlorhydrate



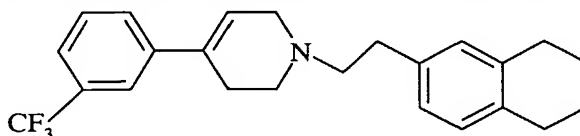
On dissout le produit obtenu dans la Préparation 3 dans 17 ml de butanol. On y ajoute 0,84 g (3,2 mmole) de 4-(3-trifluorométhyl-phényl)-1,2,3,6-tétrahydro-pyridine et 0,9 g (6,5 mmole) de carbonate de potassium et on chauffe au reflux pendant 5 heures. On évapore le solvant et on lave le résidu à l'eau. On extrait au chlorure de méthylène, on sèche la phase organique et on évapore le solvant sous pression réduite. On purifie le résidu sur colonne de gel de silice en éluant

par un mélange cyclohexane/ acétate d'éthyle = 8/2. On obtient le composé du titre. On prépare le chlorhydrate à l'aide de 2-propanol saturé en acide chlorhydrique.

P.f. (chlorhydrate) 252-255°C.

EXEMPLE 3

1-[2-(5,6,7,8-Tétrahydro-naphtalèn-2-yl)-éthyl]-4-[3-trifluorométhyl-phényl]-1,2,3,6-tétrahydro-pyridine et son chlorhydrate

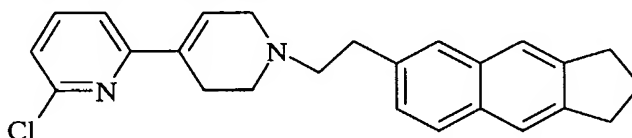


En opérant comme décrit dans l'Exemple 2 mais en utilisant le produit de la Préparation 4 au lieu du produit de la Préparation 3 on obtient les composés du titre.

P.f.(chlorhydrate): 263-267°C.

EXEMPLE 4

1-[2-(2,3-Dihydro-1H-cyclopenta[b]naphtalèn-6-yl)-éthyl]-4-(6-chloropyrid-2-yl)-1,2,3,6-tétrahydro-pyridine et son chlorhydrate

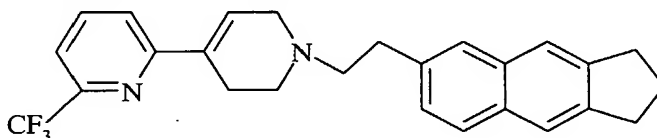


En opérant comme décrit dans l'Exemple 1 mais en utilisant la 4-(6-chloropyrid-2-yl)-1,2,3,6-tetrahydro-pyridine au lieu de la 4-(3-trifluorométhyl-phényl)-1,2,3,6-tétrahydro-pyridine, on obtient les composés du titre.

P.f.(chlorhydrate): 254-258°C.

EXEMPLE 5

1-[2-(2,3-Dihydro-1H-cyclopenta[b]naphtalèn-6-yl)-éthyl]-4-(6-trifluorométhylpyrid-2-yl)-1,2,3,6-tétrahydro-pyridine et son chlorhydrate

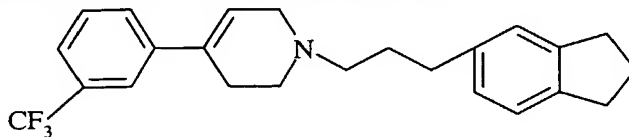


En opérant comme décrit dans l'Exemple 1 mais en utilisant la 4-(6-trifluorométhylpyrid-2-yl)-1,2,3,6-tétrahydro-pyridine au lieu de la 4-(3-trifluorométhyl-phényl)-1,2,3,6-tétrahydro-pyridine, on obtient les composés du titre.

P.f.(chlorhydrate): 264 -267°C.

EXEMPLE 6

**1-[3-(2,3-Dihydro-1H-indèn-5-yl)-propyl]-4-(3-trifluorométhyl-phényl)-
1,2,3,6-tétrahydropyridine et son chlorhydrate**

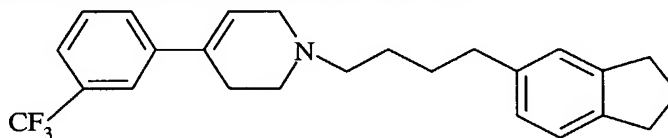


En opérant comme décrit dans l'Exemple 2 mais en utilisant le produit de la Préparation 5 au lieu du produit de la Préparation 3, on obtient les composés du titre.

P.f.(chlorhydrate): 192 -195°C.

EXEMPLE 7

**1-[4-(2,3-Dihydro-1H-indèn-5-yl)-butyl]-4-(3-trifluorométhyl-phényl)-
1,2,3,6-tétrahydropyridine et son chlorhydrate**

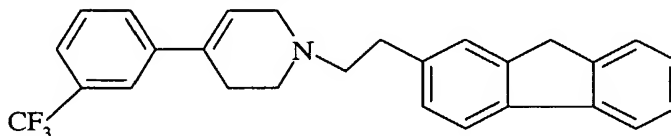


En opérant comme décrit dans l'Exemple 2 mais en utilisant le produit de la Préparation 6 au lieu du produit de la Préparation 3, on obtient les composés du titre.

P.f.(chlorhydrate): 198-200°C

EXEMPLE 8

**1-[2-(Fluorèn-2-yl)-éthyl]-4-(3-trifluorométhyl-phényl)-1,2,3,6-
tétrahydropyridine et son chlorhydrate**

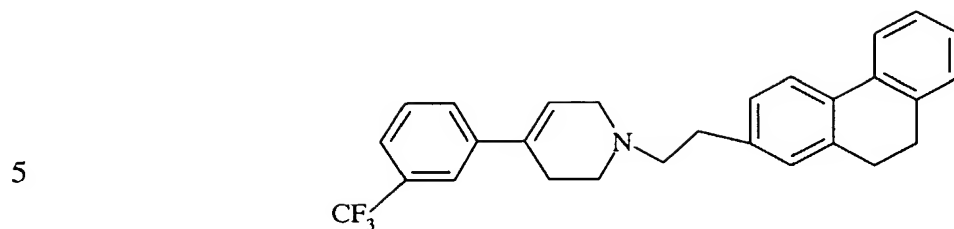


En opérant comme décrit dans l'Exemple 2 mais en utilisant le produit de la Préparation 7 au lieu du produit de la Préparation 3 on obtient les composés du titre.

P.f.(chlorhydrate): 285-287° C

EXEMPLE 9

**1-[2-(9,10-Dihydrophénanthrèn-2-yl)-éthyl]-4-(3-trifluorométhyl-phényl)-
1,2,3,6-tétrahydropyridine et son chlorhydrate**

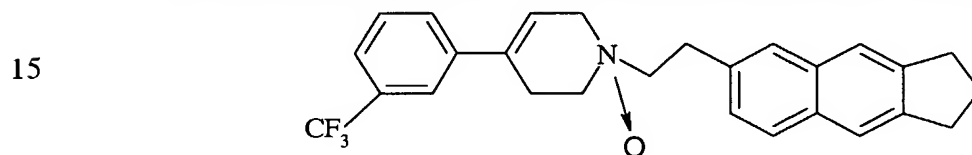


En opérant comme décrit dans l'Exemple 2 mais en utilisant le produit de la Préparation 8 au lieu du produit de la Préparation 3, on obtient les composés du titre.

10 P.f.(chlorhydrate): 256-258°C

EXEMPLE 10

1-[2-(2,3-Dihydro-1H-cyclopenta[b]naphtalèn-6-yl)-éthyl]-(4-(3-trifluorométhyl-phényl)-1,2,3,6-tétrahydropyridine 1-oxyde

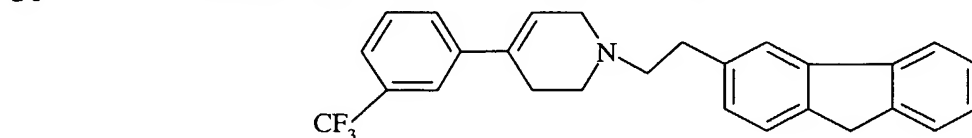


A une solution de 0,47 g (1,1 mmole) 1-[2-(2,3-dihydro-1H-cyclopenta[b]naphtalèn-6-yl)-éthyl]-4-(6-trifluorométhylpyrid-2-yl)-1,2,3,6-tétrahydropyridine dans 40 ml de chlorure de méthylène à la température de 0-5°C, on ajoute 0,27 g d'acide m-chloro-perbenzoïque. On laisse agiter à 0-5°C pendant deux heures, on lave avec une solution aqueuse saturée en bicarbonate de sodium et on sépare les deux phases. On sèche la phase organique, on filtre et on évapore sous pression réduite. On purifie par chromatographie en éluant par une mélange méthanol/acétate d'éthyle = 1/1 et on obtient le produit du titre.

P.f.: 116-117°C

EXEMPLE 11

1-[2-(Fluorèn-3-yl)-éthyl]-(4-(3-trifluorométhyl-phényl)-1,2,3,6-tétrahydropyridine et son chlorhydrate

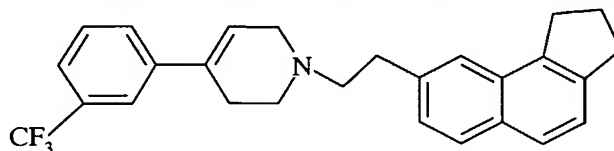


En opérant comme décrit dans l'Exemple 1 mais en utilisant le produit de la Préparation 9 au lieu du produit de la Préparation 2 on obtient les composés du titre.

P.f.(chlorhydrate): 238-240°C

EXEMPLE 12

1-[2-(2,3-Dihydro-1H-cyclopenta[a]naphtalèn-8-yl)-éthyl]-4-(3-trifluorométhyl-phényl)-1,2,3,6-tétrahydropyridine et son chlorhydrate

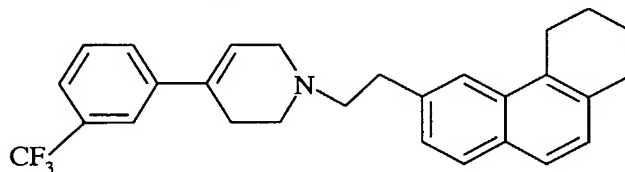


En opérant comme décrit dans l'Exemple 1 mais en utilisant le produit de la Préparation 10 au lieu du produit de la Préparation 2 on obtient les composés du titre.

P.f. (chlorhydrate): 212-213°C

EXEMPLE 13

1-[2-(5,6,7,8-Tétrahydro-phénanthrèn-3-yl)-éthyl]-4-(3-trifluorométhyl-phényl)-1,2,3,6-tétrahydropyridine et son chlorhydrate

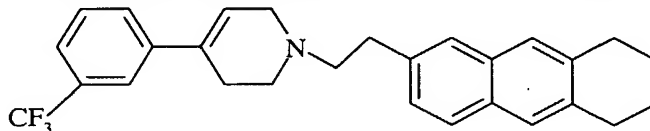


En opérant comme décrit dans l'Exemple 1 mais en utilisant le produit de la Préparation 11 au lieu du produit de la Préparation 2 on obtient les composés du titre.

P.f. (chlorhydrate): 222-224°C

EXEMPLE 14

1-[2-(5,6,7,8-Tétrahydro-anthracèn-2-yl)-éthyl]-4-(3-trifluorométhyl-phényl)-1,2,3,6-tétrahydropyridine et son chlorhydrate



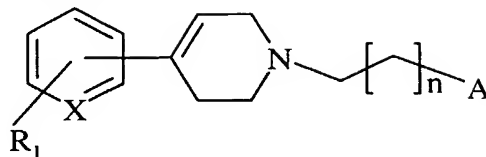
En opérant comme décrit dans l'Exemple 1 mais en utilisant le produit de la Préparation 12 au lieu du produit de la Préparation 2 on obtient les composés du titre.

P.f. (chlorhydrate): 252-253°C

REVENDICATIONS

1. Composé de formule (I):

5



(I)

10

dans laquelle

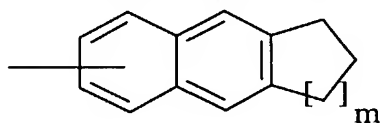
X représente N ou CH ;

R₁ représente un atome d'hydrogène ou d'halogène ou un groupe CF₃ ;

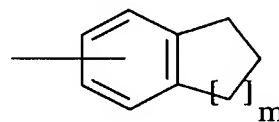
n est en entier de 1 à 5 ;

15

A représente un groupe de formule (a) à (d):

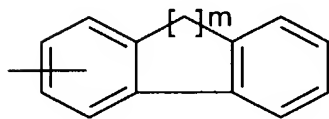


(a)

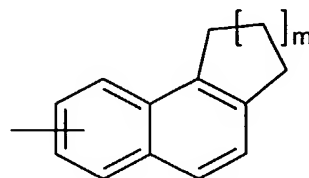


(b)

20



(c)



(d)

25

dans lesquelles m est 1 ou 2 ;

ainsi que ses sels ou solvates et leurs N-oxydes.

2. Composé selon la revendication 1 où n est 1.

3. Composé selon les revendications 1 ou 2 où R₁ est un groupe CF₃.

30

4. Composé selon les revendications 1 à 3 où X est CH et R₁ est dans la position 3 du benzène.

5. Composé selon les revendications de 1 à 3 où X est N et la pyridine est substituée dans les position 2,6.

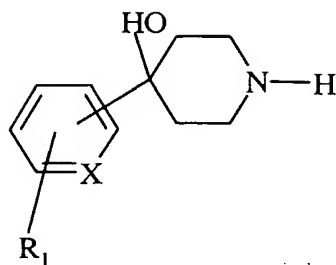
6. Composé selon la revendication 1 choisi parmi les composés suivant:

35

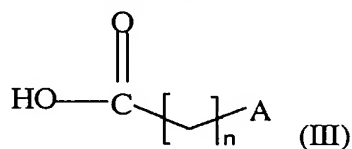
1-[2-(2,3-dihydro-1H-cyclopenta[b]naphtalèn-6-yl)-éthyl]-(4-(3-trifluorométhyl-phényl)-1,2,3,6-tétrahydro-pyridine,

- 1-[2-(2,3-dihydro-1H-indèn-5-yl)-éthyl]-4-[3-trifluorométhyl-phényl]-
1,2,3,6-tétrahydro-pyridine,
1-[2-(5,6,7,8-tétrahydro-naphtalèn-2-yl)-éthyl]-4-[3-trifluorométhyl-
phényl]-1,2,3,6-tétrahydro-pyridine,
1-[2-(2,3-dihydro-1H-cyclopenta[b]naphtalèn-6-yl)-éthyl]-4-(6-
chloropyrid-2-yl)-1,2,3,6-tétrahydropyridine,
1-[2-(2,3-dihydro-1H-cyclopenta[b]naphtalèn-6-yl)-éthyl]-4-(6-
trifluorométhylpyrid-2-yl)-1,2,3,6-tétrahydropyridine,
1-[3-(2,3-dihydro-1H-indèn-5-yl)-propyl]-4-(3-trifluorométhyl-phényl)-
1,2,3,6-tétrahydropyridine,
1-[4-(2,3-dihydro-1H-indèn-5-yl)-butyl]-4-(3-trifluorométhyl-phényl)-
1,2,3,6-tétrahydropyridine,
1-[2-(fluorèn-2-yl)-éthyl]-4-(3-trifluorométhyl-phényl)-1,2,3,6-
tétrahydropyridine
1-[2-(9,10-dihydrophénanthrèn-2-yl)-éthyl]-4-(3-trifluorométhyl-phényl)-
1,2,3,6-tétrahydropyridine,
1-[2-(2,3-dihydro-1H-cyclopenta[b]naphtalèn-6-yl)-éthyl]-4-(3-
trifluorométhyl-phényl)-1,2,3,6-tétrahydropyridine,
1-[2-(fluorèn-3-yl)-éthyl]-4-(3-trifluorométhyl-phényl)-1,2,3,6-
tétrahydropyridine,
1-[2-(2,3-dihydro-1H-cyclopenta[a]naphtalèn-8-yl)-éthyl]-4-(3-
trifluorométhyl-phényl)-1,2,3,6-tétrahydropyridine,
1-[2-(5,6,7,8-tétrahydro-phénanthrèn-3-yl)-éthyl]-4-(3-trifluorométhyl-
phényl)-1,2,3,6-tétrahydropyridine,
1-[2-(5,6,7,8-tétrahydro-anthracèn-2-yl)-éthyl]-4-(3-trifluorométhyl-
phényl)-1,2,3,6-tétrahydropyridine,
leurs sels et solvates et leurs N-oxydes.
7. Procédé de préparation d'un composé (I) de la revendication 1, caractérisé
en ce qu'on
(a) fait réagir le composé de formule (II):

28

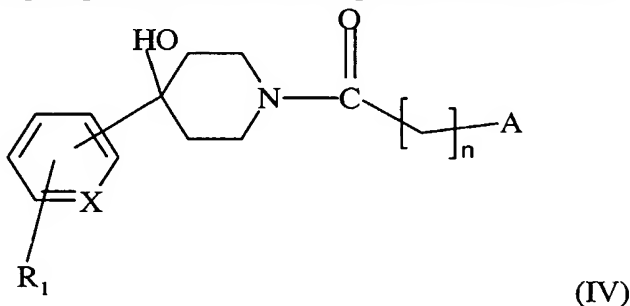


dans laquelle R_1 est défini dans la revendication 1, avec l'acide de formule (III) ou un de ses dérivés fonctionnels:

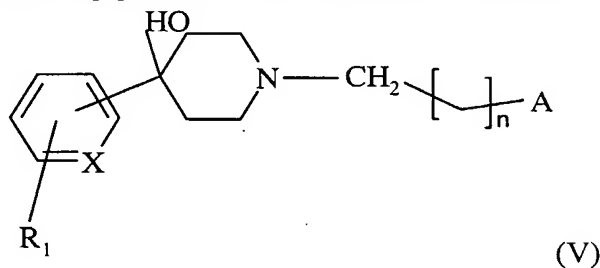


dans laquelle n et A sont tels que définis dans la revendication 1,

(b) on réduit le groupe carbonyle du composé de formule (IV) ainsi obtenu:



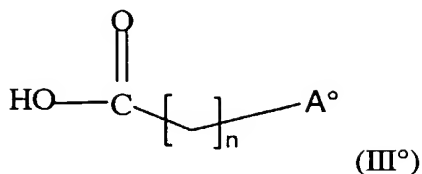
(c) on déshydrate le pipéridinol intermédiaire de formule (V):



(d) on isole le composé de formule (I) ainsi obtenu et, éventuellement on le transforme en l'un de ses sels ou solvates ou leurs N-oxydes.

8. Composé de formule (III°)

29



dans laquelle A° est un groupe de formule (a), (c) ou (d) comme définis dans la revendication 1, n est un entier de 1 à 5 et m est 1 ou 2, ainsi que ses sels ou solvates.

9. Composition pharmaceutique comprenant en tant que principe actif un composé de formule (I) ou l'un de ses sels, solvates ou N-oxydes pharmaceutiquement acceptables selon l'une des revendications 1 à 6.
10. Composition selon la revendication 9, caractérisée en ce qu'elle contient de 0,001 à 100 mg de principe actif.
11. Utilisation d'un composé de formule (I) ou d'un de ses sels, solvates ou N-oxydes pharmaceutiquement acceptables selon l'une des revendications 1 à 6 pour la préparation de médicaments analgésiques et/ou destinés au traitement des maladies liées à des troubles immunitaires et inflammatoires.
12. Médicament caractérisé en ce qu'il consiste en l'un des composés de formule (I) ou l'un de ses sels, solvates ou N-oxydes selon l'une des revendications 1 à 6.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Intern: Application No

PCT/FR 02/03508

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER

IPC 7 C07D211/70 C07D401/04 A61K31/444 A61P29/00

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)

IPC 7 C07D A61K A61P

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

EPO-Internal

C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
A	US 5 281 606 A (GUZZI UMBERTO ET AL) 25 January 1994 (1994-01-25) cited in the application the whole document	1,8,9, 11,12
A	BORRIÉ ET AL.: "The neuroprotective agent SR57746A abrogates experimental autoimmune encephalomyelitis and impairs associated blood-brain barrier disruption: Implications for multiple sclerosis treatment" PROC. NATL. ACAD. SCI. USA, vol. 96, no. 22, 1999, pages 12855-9, XP002205352 cited in the application the whole document	1,8,9, 11,12



Further documents are listed in the continuation of box C.



Patent family members are listed in annex.

* Special categories of cited documents:

- *A* document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance
- *E* earlier document but published on or after the international filing date
- *L* document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)
- *O* document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means
- *P* document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed

- *T* later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention
- *X* document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone
- *Y* document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art.
- *&* document member of the same patent family

Date of the actual completion of the international search

24 February 2003

Date of mailing of the international search report

05/03/2003

Name and mailing address of the ISA

European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2
NL - 2280 HV Rijswijk
Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,
Fax: (+31-70) 340-3016

Authorized officer

Diederer, J

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

Interr

Application No

PCT/FR 02/03508

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
US 5281606	A	25-01-1994	
		FR 2662442 A1	29-11-1991
		AT 109135 T	15-08-1994
		CA 2043136 A1	24-11-1991
		CA 2197811 A1	24-11-1991
		DE 69103087 D1	01-09-1994
		EP 0458697 A1	27-11-1991
		IE 911744 A1	04-12-1991
		JP 2610718 B2	14-05-1997
		JP 4226959 A	17-08-1992
		PT 97734 A , B	28-02-1992
		US 5462945 A	31-10-1995
		US 5599941 A	04-02-1997
		US 5596101 A	21-01-1997
		US 5618822 A	08-04-1997
		US 5559238 A	24-09-1996

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Demande internationale No

PCT/FR 02/03508

A. CLASSEMENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE

CIB 7 C07D211/70 C07D401/04 A61K31/44 A61P29/00

Selon la classification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classification nationale et la CIB

B. DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE

Documentation minimale consultée (système de classification suivi des symboles de classement)

CIB 7 C07D A61K A61P

Documentation consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où ces documents relèvent des domaines sur lesquels a porté la recherche

Base de données électronique consultée au cours de la recherche internationale (nom de la base de données, et si réalisable, termes de recherche utilisés)

EPO-Internal

C. DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS

Catégorie °	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents	no. des revendications visées
A	US 5 281 606 A (GUZZI UMBERTO ET AL) 25 janvier 1994 (1994-01-25) cité dans la demande le document en entier ----	1,8,9, 11,12
A	BORRIÉ ET AL.: "The neuroprotective agent SR57746A abrogats experimental autoimmune encephalomyelitis and impairs associated blood-brain barrier disruption: Implications for multiple sclerosis treatment" PROC. NATL. ACAD. SCI. USA, vol. 96, no. 22, 1999, pages 12855-9, XP002205352 cité dans la demande le document en entier -----	1,8,9, 11,12



Voir la suite du cadre C pour la fin de la liste des documents



Les documents de familles de brevets sont indiqués en annexe

° Catégories spéciales de documents cités:

- *A* document définissant l'état général de la technique, non considéré comme particulièrement pertinent
- *E* document antérieur, mais publié à la date de dépôt international ou après cette date
- *L* document pouvant jeter un doute sur une revendication de priorité ou cité pour déterminer la date de publication d'une autre citation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée)
- *O* document se référant à une divulgation orale, à un usage, à une exposition ou tous autres moyens
- *P* document publié avant la date de dépôt international, mais postérieurement à la date de priorité revendiquée

- *T* document ultérieur publié après la date de dépôt international ou la date de priorité et n'appartenant pas à l'état de la technique pertinent, mais cité pour comprendre le principe ou la théorie constituant la base de l'invention
- *X* document particulièrement pertinent; l'invention revendiquée ne peut être considérée comme nouvelle ou comme impliquant une activité inventive par rapport au document considéré isolément
- *Y* document particulièrement pertinent; l'invention revendiquée ne peut être considérée comme impliquant une activité inventive lorsque le document est associé à un ou plusieurs autres documents de même nature, cette combinaison étant évidente pour une personne du métier
- * & * document qui fait partie de la même famille de brevets

Date à laquelle la recherche internationale a été effectivement achevée

24 février 2003

Date d'expédition du présent rapport de recherche internationale

05/03/2003

Nom et adresse postale de l'administration chargée de la recherche internationale

Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentlaan 2
NL - 2280 HV Rijswijk
Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,
Fax: (+31-70) 340-3016

Fonctionnaire autorisé

Diederens, J

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Renseignements relatifs aux membres de familles de brevets

Demande internationale No

PCT/FR 02/03508

Document brevet cité au rapport de recherche	Date de publication	Membre(s) de la famille de brevet(s)	Date de publication
US 5281606	A	25-01-1994	FR 2662442 A1 29-11-1991
		AT 109135 T 15-08-1994	
		CA 2043136 A1 24-11-1991	
		CA 2197811 A1 24-11-1991	
		DE 69103087 D1 01-09-1994	
		EP 0458697 A1 27-11-1991	
		IE 911744 A1 04-12-1991	
		JP 2610718 B2 14-05-1997	
		JP 4226959 A 17-08-1992	
		PT 97734 A , B 28-02-1992	
		US 5462945 A 31-10-1995	
		US 5599941 A 04-02-1997	
		US 5596101 A 21-01-1997	
		US 5618822 A 08-04-1997	
		US 5559238 A 24-09-1996	